

553 799

EXPOSÉ D'INVENTION CH

Numéro de la demande: 17017/72

Additionnel à:

Demande scindée de:

22. 11. 1972, 16¾ h Date de dépôt:

3333 Priorité: USA, 23. 11. 1971 (201569)

> Brevet délivré le 31, 7, 1974

(45) Exposé d'invention publié le 13. 9. 1974

Procédé de préparation de pyrazolo[3,4-b]pyridines **64**) Titre:

(3) Titulaire: E.R. Squibb & Sons, Inc., Princeton (N.J., USA)

(74) Kirker & C1e, Genève Mandataire:

Theodor Denzel, Nürnberg (République fédérale d'Allemagne) Inventeur:

La présente invention a pour objet un procédé de préparation de composés ayant le novau pravaolo [3,4-b] protine, a vient pas substitués en position l. c'est-d-dire qu'il n'y a qu'un hydroghe libre et pas d'autres substitunas sir l'atone d'azote dans cette position, et ayant divers substitunas sir l'atone d'azote dans cette position, et ayant divers substitunats en position 4 et un groupe carbonyle fiche en position 5 pas position 5 pas tre non substituée ou substituée. La position 6 est de préférence, mais pas nécessairement, non substituée. Le substituant en position 5 pas tre des l'activités de la position 6 pas de préférence, mais pas nécessairement, non substituée. Le substituant en position 6 pas l'est de l'activité des l'activités de l'activités de la position 5, le groupe carbonyle firé à l'atome de carbone du noyau puet poter un groupe hydrozion, daoxy inférieur, phényle ou phényle substitué ou amino acyclique ou hétérosyclique du type récité.

Les composés qui sont préparés par le procédé selon l'invention répondent à la formule:

dans laquelle R' et Z sont chacun de l'hydrogène ou un substituant X' est un substituant et Z est un substituant; ce procédé est caractérisé en ce qu'on oxyde un composé de formule:

dans laquelle R_{10} est un radical aryle ou hétérocyclique, au moyen d'un oxyde métallique.

Plus particulièrement, on peut préparer selon ce procédé des pyrazolo [3,4-b] pyridines, qui sont non substituées en position 1, de formule générale:

dans laquelle R est un atome d'hydrogène, un groupe phényle ou alcoyle en C_1 à C_7 ; X est un groupe hydroxy, un radical halogéno (de préférence chloro), un groupe alcoxy en C_1 à C_7 ou amino acyclique ou hétérocyclique de formule

où R_1 et R_2 sont chacun un atome d'hydrogène, un groupe alcoyle en C_1 à C_7 , alcényle en C_1 à C_7 , alcanoyle en C_1 à C_7 , phényle, phényle substitué (par exemple que le noyau phényle

content un ou deux substituants simples y compris akoyle en C_1 Å C_2 , halogéno, trifluorométhyle, amino ou carboxy, de préference un des trois demires substituants), phényle (akoyle en C_1 à C_2), di-(akoyle en C_1 à C_2)-amino akoyle en C_1 à C_2 , ou phényle-glacopart C_2 de C_2 de C_2 de C_3 de C_3 de C_4 de $C_$

R₃

-NH-N

dans lequel R_3 et R_4 sont chacun un atome d'hydrogène, un gree aloxyle en C_1 à C_7 ou phényle, à partir du composé précédent dans lequel X est un groupe aloxyo un tradical chônco, On peut obtenir des hydrazones à partir de l'hydrazine, dans laquelle R_2 et R_3 sont des atomes d'hydrogène par réaction avec un aldéhyde ou une cétone. On peut obtenir un composé dans lequel

Y est un groupe amino

$$-N$$
 R_{ϵ}

30 dans lequel R5 et R6 ont la même signification que R1 et R2, à partir du composé précédent dans lequel Y est un groupe alcoxy ou un atome de chlore.

Les groupes akoyle en C₁ à C₇ dans n'importe lequel des groupes précédents sont des groupes hydrocartiure à chaine droite 36 ou ramifiée tels que méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, tert-butyle, etc. Les groupes akchyle en C₁ à C₇ sont des groupes analogues ayant une double fiasion. Les références aux groupes alcoxy concernent des groupes éther portant des groupes alcoyle du type précédent.

Les quatre halogènes sont envisagés mais on préfère le chlore et le brome, surtout le premier.

Le groupes alcanoyle inférieur sont les groupes acyle des acides gras en C₁ à C₇.

On peut préparer les pyrazolo[3,4-b]pyridines du type décrit 45 plus haut et notamment les pyrazolo[3,4-b]pyridines qui correspondent à la formule I, mais qui portent un substituant sur l'atome d'azote en position I, par exemple ceux de formule:

directement par cyclisation, ou à partir de composés formés par cyclisation, des esters d'acide 1-substitué-[[(5-pyrazolyi)amino]méthylène]carboxylique, par exemple des composés de formule:

dans laquelle R a la signification G-dessus, R_y -est un groupe alcoyle en C_1 à C_2 , P_1 , R_2 de P_2 de P_3 de

Pour préparer des pyrazolo[3,4-b]pyridines I-non-substituées portant des substituants en positions 4 et 5, à avoir les composés de formule I, on a maintenant trouvé qu'il est nécessaire d'utiliser une I-ay/lméthylpyrazolo[3,4-b]pyridine ou une I-hétérométhylpyrazolo[3,4-b)pyridine, par exemple un composé de formules.

34

dans laquelle R, X et Y ont la signification ci-deasus. R₃₀ est un noyau aromatique carbocyclique monocyclique un bixyelique ou un noyau hetierocyclique ayant 5 ou 6 membres, contenant de l'azote, de l'oxygène ou du soutre tel que phényle, naphtyle, furyle (qu'on préfere), thichyle, prytolyle, prytazolyle, prytazolyle, prytazolyle, prytazolyle, prytazolyle, prytazolyle, prytazinyle, prytazinyle, prytazinyle, prytazinyle, tet. La cyclisation de cette manieté donne le noyau ayant le système de noyau désiré, ctelui associé au stade d'oxydation décrit ci-après pour enlever le groupe -CH₂ 9 (10, donne la configuration pryazols) 4-blipyridine désirée n'ayant pas de substituat en position 1. On peut obtenir des variantes des groupes X et Y à certains stades décris ci-après.

Les composés de formule II ayant le groupe arylméthyle ou hétérométhyle en position 1, qui sont oxydés selon la présente invention pour obtenir les pyrazolo[3,4-b]pyridines 1-non-substituées, sont dérivés d'un 5-aminopyrazole de formule:

dans laquelle R et R_{10} ont la signification ci-dessus, qu'on peut préparer par le procédé décrit dans le brevet britannique N° 1057740, par la fermeture du noyau d'une aldéhydehydrazone de formule.

$$\begin{array}{c}
R \\
N = C - CH_2 - CH - N - N = C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
H \\
R_{10}$$
(VII)

19 On peut conduire cette cyclisation en chauffant à une température d'environ 99º à 130°C, dans un solvant ognanique liquide inerte, par exemple un alcool tel que le méthanol, l'éthanol, le butanol, etc., de préférence en présence d'un catalyseur tel qu'un alcoolate de métal akadim, par exemple le butylate de sodium. On fait réagir se ce Saminopyrazole avec un ester d'acide alcoxyméthyknecarbonique de formule:

On peut conduire cette réaction en chauffant les réactifs à une température de l'ordre de 120°C pendant plusieurs heures et l'on obtient un composé de formule:

Les esters d'acide alcoxyméthylènecarbonique de formule VIII sont des composés connus et on peut les préparer comme le diéthylester d'acide éthoxyméthylènemalonique [Organic Syntheses 28, 60-2 (1948)].

La cyclisation du composé de formule IX donne un composé de formule:

On peut conduire cette réaction de cyclisation en chauffant le composé de formule IX dans un solvant organique inerte tel que le diphényiéther, etc., à une température d'environ 230 à 260°C pendant plusieurs heures, tandis qu'on sépare, par exemple par distillation, l'akool formé. On sépare alors le produit du solvant, par exemple par distillation fractionnée.

Selon une variante on peut aussi conduire la cyclisation du composé de formule IX en le chauffant dans de l'acide polyphosphorique à une température d'environ 150°C pendant 5 heures.

65 On sépare alors le produit par dilution avec l'eau.

Selon un autre procédé de cyclisation des composés de formule IX, on chauffe le produit à reflux avec de l'oxychlorure de phosphore pendant 15 heures. On sépare l'excès d'oxychlorure de phosphore par distillation et on sépare le composé en traitant le résidu avec de l'eau glacée. Selon ce procédè, le produit obtenu a la formule:

Au lieu de cycliser un composé de formule IX avec l'oxychlorure de phosphore, on peut, selon une variante, préparer un composé de formule XI par chloration d'un produit de formule X avec un chlorure d'acide inorganique tel que le chlorure de thionyle ou l'oxychlorure de phosphore.

La réaction d'un composé de formule X avec un halogénure d'alcoyle en C1 à C7 approprié en présence d'un carbonate de métal tel que le carbonate de potassium donne un composé dans lequel X est un groupe alcoxy en C1 à C7, par exemple un composé de formule:

Au lieu d'alcoyler, on peut aussi synthétiser un composé de formule XII en faisant réagir un produit de formule XI avec un alcoolate de sodium ou de potassium correspondant.

On peut maintenant préparer un composé dans lequel X est le 45 groupe amino

par exemple un composé de formule:

6 en faisant réagir un composé de formule XII ou de formule XI avec une amine primaire ou secondaire

On prépare maintenant la pyrazolo[3,4-bloyridine non substituée en position 1 selon la présente invention, en oxydant un 10 composé de formule II, X, XI, XII ou XIII avec un agent d'oxydation qui est un oxyde métallique, de préférence dans un solvant organique inerte à une température comprise entre environ 110 et 160°C. On enlève le groupe sur l'atome d'azote en position 1, et on obtient un composé de même formule mais ayant un atome 15 d'hydrogène sur l'atome d'azote en position 1. Les agents d'oxydation qui sont un oxyde métallique incluent des oxydes de métaux tels que le sélénium ou le chrome à leur valence la plus élevée, par exemple le bioxyde de sélénium, la permanganate de potassium, le bichromate de potassium, l'anhydride chromique, 20 etc.; on préfère le bioxyde de sélénium. Des solvants organiques pour la réaction d'oxydation incluent par exemple le diéthylèneglycoldiméthyléther, l'acide acétique, etc.

Selon une variante, on peut obtenir un composé dans lequel X est un radical chloro, alcoxy inférieur ou

$$-N$$
 R_1 ,

30 c'est-à-dire un composé de formule XI, XII et XIII, mais avant un atome d'hydrogène en position 1 au lieu du groupe -CH2-R10, en séparant le groupe -CH2-R10 d'un composé de formule X par la réaction d'oxydation décrite plus haut. On traite ce composé de formule X, mais qui est maintenant non-substitué en position 1, 35 avec un chlorure d'acide inorganique, tel que l'oxychlorure de phosphore ou le chlorure de thionyle comme décrit plus haut pour obtenir un composé 1-non-substitué-4-chloro correspondant à la formule XI. On peut maintenant alcoyler ce composé de formule XI avec un alcoolate de métal alcalin comme décrit plus 40 haut pour obtenir un composé 1-non-substitué-4-alcoxy en C1 à C7 de formule XII.

Lorsqu'on traite le composé de formule XII 1-non-substitué avec une amine primaire ou secondaire

$$HN$$
 R_1

comme décrit plus haut, on obtient un composé 1-non-substitué-504-amino de formule XIII.

On peut préparer un composé dans lequel Y est un groupe hydroxyle par saponification de l'ester correspondant avec un hydroxyde de métal alcalin tel que l'hydroxyde de sodium.

Lorsqu'on a obtenu une 1-non-substitué-pyrazolo[3,4-b]pyriss dine ayant un radical 4-halogéno ou un groupe 4-alcoxy en C1 à C₇, par exemple un composé de formule XI ou de formule XII. mais sans le groupe -CH2-R10, on peut alors préparer une hydrazine de formule:

en faisant réagir un composé l-non-substitué de formule XI ou de formule XII avec l'hydrazine appropriée dans un solvant tel qu'un alcool. Il est parfois avantageux d'utiliser un autoclave.

Par la réaction d'un composé de formule XIV, dans laquelle R₃ et R₄ sont tous les deux des atomes d'hydrogène, avec l'aldéhyde ou la cétone approprié

on obtient un composé de formule :

 R_{11} est un atomo d'hydrogène, un groupe akcoyle en C₁ à C₂, hydroxy-akcoyle en C₃ à C₃, helwipe, phémipe abstitué, phémy-akcoyle en C₁ à C₇ ou (phémyle substitué)-akcoyle en C₁ à C₇, R_{12} est un groupe akcoyle en C₃ à C₇, phémyle, bydroxy-akcoyle en C₄ à C₇, phémyle substitué, phémyle-akcoyle en C₃ à C₇, phémyle substitué, phémyle-akcoyle en C₁ à C₇ cou (phémyle substitué)-akcoyle en C₁ à C₇, et R_{12} embathe sont un groupe cyclo-akcoyle. Les groupes phémyle substitués sont les précités,

On peut préparer un composé de formule IA dans laquelle Y est un groupe amino

en faisant réagir l'acide carboxylique correspondant, c'est-à-dire dans lequel Y est un groupe hydroxyle, avec un chlorure d'acide inorganique, suivi du traitement avec l'amine primaire ou secondaire anororriée.

Les divers produits finals obtenus par le procédé de l'invention sont utiles localement comme agents antimicrobiens, par exemple 4º pour combattre des infections diues à des micro-organismes tels que Staphylococcus aureus, et aussi comme agents dépressifs du système nerveux central pour soulager les états d'angoisse et de tension.

Les exemples suivants illustrent l'invention et des formes d'exécution préférées. On peut obtenir d'autres produits de la même manière en modifiant les ingrédients de manière appropriée. Toutes les températures sont en degrés centigrade.

Exemple 1:

Ethylester d'acide 4-butylamino-3-méthyl-1H-pyrazolo[3,4b]pyridine-5-carboxylique.

A (a) Diéthylester d'acide [[[1-(2-furyl)méthyl-3-méthyl-5-pyrazolyl]amino]méthylène]malonique.

On chauffe 177 g (1 mole) de 1-(2-lury)methyl-3-methyl-5aminopyrazole ez 15 g (1 mole) de dithlylester d'acide éthonymethylènemalonique à 130°C jusqu'à ce qu'on ait chassé par distillation la quantité théorique d'alcool. On recristalise l'huile restante, c'est-à-dire le diéthylester d'acide [[[1-2 Tuy)methyl-3methyl-5-pyrazolyljaminojmethylenejmalonique dans le méthanoi; on obitent 30°G (rendement de 88%) qui fondent à 9°C. (b) Ethylester d'acide 4-hydroxy-1-(2-furyl)méthyl-3méthylpyrazolo [3,4-b]pyridine-5-carboxylique.

On dissout 347 g (1 mole) de diéthylester d'acide [III-12inty)méthyl-s-méthyl-5-prazolyljamino)méthyl-lenjmalonique dans I litre de diphényléther et on chauffe à 240°C pendant 2 beures. On chasse par distillation continue l'éthanol formé. On sépare le solvant sous vide. L'éthylester d'acide 4-hydroxyl-1-(2furyl) méthyl-s-méthylyprazol/34-blpyridne-5-carboxylique roste et on le recristallise dans le méthanol; on obtient 182 g (readement de 95%); il fond à 82°C.

(c) Ethylester d'acide 4-éthoxy-1-(2-furyl)méthyl-3méthylpyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique.

no met en suspension 150 g (0,5 mole) d'éthylester d'acide 4hydroxy-1-(2-tuyl)methyl-3-methylyrazolo], 3-b)pyridine-5carboxylique, 140 g de carbonate de potassium et 155 g d'iodure d'éthyle dans 500 ml de diméthylformamide et no chanffe en agitant à 60°C pendant 10 heures. A ce moment, on filtre l'excès de carbonate de potassium et l'iodure de potassium précipité. On ditiue le filtrat avec 500 ml d'eau. L'éthylester d'acide 4-éthoxy-1-(2-fury)méthyl-3-méthylpyrazol(3)-4-b)pyridine-5-carboxylique précipite et on le recristallise dans l'hexane; on obtient 125 g (rendement de 76%); il fond à 82°C.

(d) Ethylester d'acide 4-butylamino-1-(2-furyl)méthyl-3méthyl-4-butylaminopyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxyllaue.

On dissout 32.8 g (l,1 mole) d'éthylester d'acide 4-éthoxy-1-(2jury)-méthyl-méthylyrazolo [3,4 b)pyridins-5-carboxylique dans 100 ml de dioxanne et on chauffe à reflux pendant 5 heures avec 11 g (ol.5 mole) de n-butylamine. On évapore altor à sec le solvant et on recristallise le résidu dans l'hexane; on obtient 25.5 g (rendement de 72%) d'éthylester d'acide 4-butylamino-1/2-3 fury)lméthyl-3-méthyl-4-butylaminopyrazolo[3,4-b]pyridine-5carboxylique uit fond 4.7°C.

B. Ethylester d'acide 4-butylamino-3-méthyl-1H-pyrazolo [3,4-b]pyridine-5-carboxylique.

On met en suspension 17.8 g (0.05 mole)d'éthylester d'acide 4butylamino-1-(2-furyl)méthyl-s-méthylypyzaols), 4-bipyridine carboxylique et 11.1 g (0.1 mole) de bioxyde de sélenium dans 9 ml de diéthylenglycoldiméthyléther et on chaufte à 16°C. On ajoute quelques gouttes d'eau et on maintient la temperature p medant 1,5 heure. Après feriodissement on filter le mélange et on le ditue avec 20 ml d'eau. Il se forme des cristaux jaunes pâles d'éthylester d'acide 4-butylamino-3-méthyl-1-17-pyzaolo[3,4bipyridine-5-carboxylique et on les recristallise dans l'éthanol; on otient 10.2 g (endemente de 74%); il fond à 17-41°G C.

Exemple 2:

4-Butylamino-IH-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-diéthylaminocarboxamide.

A (a) Diéthylester d'acide[[[1-(4-picolyl)-5pyrazolyl]amino]méthylène]malonique.

On chauffe 174 gd o 1(4-pixoly)-5-aminopyrazole et 216 g de dicthylester d'acide éthoxyméthylenemalonique, en agitant, à 140°C, jusqu'à ce que la quantité théorique d'alcool soit chassée op ard distillation. Le mélange réactionnel cristallise au refroidissement. Après rorstallisation dans l'acetate d'éthyle on obtient 220 g de diéthylester d'acide [[[1-4-pixoly])-5-pyrazoly]laminojné-thylenejmalonique (rendement de 55%) qui fond 35-97°C.

(b) Ethylester d'acide 4-hydroxy-1-(4-picolyl)-1Hpyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique.

On chauffe 86 g (0,25 mole) de diéthylester d'acide [[[1-(4-picolyl)-5-pyrazolyl]amino]méthylène]malonique à 240° C pendant

15 minutes. On refroidit l'huile foncée et on ajoute 200 ml de méthanol. L'éthylester d'acide 4-hydroxy-1-(4-picolyl)-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique cristallise à l'abandon; on obtient 33 g (rendement de 44%) qui fondent à 140°C.

B (c) Ethylester d'acide 4-hydroxy-1H-pyrazolo-[3.4-b]pvridine-5-carboxvlique.

On dissout 3 g (0,01 mole) d'éthylester d'acide 4-hydroxy-1-(4picolyl)-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique dans 20 ml d'acide acétique. On ajoute 2,2 g (0,02 mole) de bioxyde de sélénium et 2-3 gouttes d'eau. On chauffe le mélange à reflux pendant 30 minutes puis on le filtre. L'éthylester d'acide 4-hydroxy-1Hpyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique précipite au refroidissement. Après recristallisation dans l'acide acétique on obtient 1,8 g 15 169-171°C. (rendement de 87%); il fond à 275°C.

(d) Ethylester d'acide 4-éthoxy-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxvlique.

On chauffe 4,1 g (0,02 mole) d'éthylester d'acide 4-hydroxy-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique, 5,6 g (0,04 mole) de carbonate de potassium et 3,5 g (0,022 mole) d'iodure d'éthyle dans 30 ml de diméthylformamide en agitant, pendant 10 heures à 60°C. On sépare alors par filtration l'excès de carbonate de potassium et on ajoute 30 ml d'eau. L'éthylester d'acide 4-éthoxy-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique précipite et on le recristallise dans le méthanol; on obtient 2 g (rendement de 42.5%); il fond à 180°C.

(e) Ethylester d'acide 4-butylamino-1H-pyrazolo-13.4-b Ipvridine-5-carbox vlique.

On traite 2.35 g (0.01 mole) d'éthylester d'acide 4-éthoxy-1Hpyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique avec 2,2 g (0,03 mole) de butylamine à 90°C pendant une heure. On refroidit alors le mélange, on le dilue avec 20 ml d'eau et on sépare par filtration le précipité cristallin blanc. Après recristallisation dans le diéthyléther, on obtient 1,7 g (rendement de 72%) d'éthylester d'acide 4butylamino-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique qui fond à 40 181°C.

(f) Acide 4-butylamino-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique.

On traite 2,6 g (0,01 mole) d'éthylester d'acide 4-butylamino-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique avec 1,1 g d'hydroxyde de sodium dans 30 ml d'éthanol pendant 20 heures à la température ordinaire. On sépare le solvant sous vide et on dissout le résidu dans 10 ml d'eau. Après acidification avec l'acide 50 thyl-5-pyrazolyllaminolméthylènelbenzoylacétique qui fond à 75acétique, l'acide 4-butylamino-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5carboxylique se solidifie et on le sépare par filtration. On purifie le produit par recristallisation dans l'acide acétique; on obtient 1,9 g (rendement de 82%); il fond à 225°C.

(g) 4-Butylamino-5-diéthylaminocarbonyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine.

On chauffe à reflux 2,3 g (0,01 mole) d'acide 4-butylamino-1H-pyrazolo[3,4-b]-5-carboxylique avec 10 ml de chlorure de thionyle pendant 5 heures. On sépare alors sous vide l'excès de chlorure de thionyle, on dissout le résidu dans 20 ml de tétrahydrofuranne sec et on ajoute 2 g de diéthylamine en refroidissant. On laisse reposer le mélange pendant 24 heures, puis on évapore à sec le solvant et on ajoute 20 ml d'eau au résidu. On filtre la 4butylamino-5-diéthylaminocarbonyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine et on la recristallise dans l'acétate d'éthyle pour obtenir 2,1 g (rendement de 70%) qui fondent à 130°C.

Exemple 3:

Ethylester d'acide 4-(2-cyclohexylidène) hydrazino-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique.

10

(a) Ethylester d'acide 4-chloro-1H-pyrazolo [3,4-b]pyridine-5carboxvliaue.

On chauffe à reflux 20,7 g (0,1 mole) d'éthylester d'acide 4hydroxy-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique pendant 5 heures avec 100 ml d'oxychlorure de phosphore. On chasse par 10 distillation l'excès d'oxychlorure de phosphore et on verse le résidu huileux sur de la glace. Après neutralisation avec de l'ammoniac aqueux, l'éthylester d'acide 4-chloro-1H-pyrazolo[3,4b]pyridine-5-carboxylique se sépare et on le recristallise dans l'éthanol; on obtient 10,5 g (rendement de 47%) qui fondent à

(b) Ethylester d'acide 4-hydrazino-1H-pyrazolo [3,4-h]pyridine-5-carboxylique.

On dissout 5,6 g (0,025 mole) d'éthylester d'acide 4-chloro-1H-20 pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique dans 10 ml d'éthanol et on chauffe à reflux pendant 15 minutes avec 1 ml d'hydrate d'hydrazine. Après l'addition de 50 ml d'eau, l'éthylester d'acide 4hydrazino-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique se sépare et on le recristallise dans le butanol; on obtient 3,5 g (rendement de 25 64%) qui fondent à 350°C.

(c) Ethylester d'acide 4-(2-cyclohexylidène)hydrazino-1H-pyrazolo [3,4-b] pyridine-5-carboxylique.

On met en suspension 2,21 g (0,01 mole) d'éthylester d'acide 4-30 hydrazino-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique dans 5 ml d'acide acétique. On ajoute 1 g de cyclohexanone et on chauffe le mélange à reflux pendant 10 minutes. On ajoute 10 ml d'eau. Après refroidissement la 4-(2-cyclohexylidène)hydrazino-1Hpyrazolo[3,4-b]pyridine précipite et on la recristallise dans l'acide acétique; on obtient 2,2 g (rendement de 73%) qui fondent à 265°C avec décomposition.

Exemple 4:

5-Benzoyl-4-(2-aminobutyl)-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine.

A (a) Ethylester d'acide [[[1-(2-furyl)méthylpyrazolyl]amino]méthylène]benzoylacétique.

On chauffe 163 g (1 mole) de 1-(2-furyl)méthyl-5-aminopyra-45 zole et 248 g (1 mole) d'éthylester d'acide éthoxyméthylènebenzoylacétique à 130°C jusqu'à ce qu'il ne distille plus d'alcool (approximativement 1 heure). Le résidu huileux cristallise, et après refroidissement et recristallisation dans l'hexane on obtient 310 g (rendement de 85%) d'éthylester d'acide [[[1-(2-furyl)mé-77°C.

(b) 5-Benzoyl-4-hydroxy-1-(2-furyl)méthylpyrazolo/3,4-b]pyridine.

On dissout 36,5 g d'éthylester d'acide [[[1-(2-furyl)méthyl-5pyrazolyljaminojméthylène]benzoylacétique dans 50 ml de diphényléther et on chauffe à reflux à 260°C pendant 30 minutes. Après distillation du solvant, on obtient une huile foncée qui cristallise après l'addition de méthanol. Après recristallisation on obtient 60 20 g (rendement de 61%) de 5-benzoyl-4-hydroxy-1-(2-furyl)méthylpyrazolo[3,4-b]pyridine qui fond à 102°C.

(c) 5-Benzoyl-4-éthoxy-1-(2-furyl)méthylpyrazolo-13.4-b Invriding.

On dissout 3,3 g (0,01 mole) de 5-benzoyl-4-hydroxy-1-(2furyl)méthylpyrazolo[3,4-b]pyridine dans 20 ml de diméthylformamide. On ajoute 2,8 g de carbonate de potassium et 3,1 g d'iodure d'éthyle et on chauffe le mélange pendant 12 heures à

60°C. On filtre l'excès de carbonate de potassium et on ajoute de l'eau, La 5-benzoyl-4-éthoxy-1-(2-furyl)méthylpyrazolo[3,4b]pyridine précipite et on la recristallise dans l'hexane; on obtient 3 g (rendement de 86%) qui fondent à 70°C.

B (d) 5-Benzovl-4-éthoxy-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine.

On dissout 1.7 g (0.005 mole) de 5-benzovl-4-éthoxy-1-(2furyi)méthylpyrazolo[3,4-b]pyridine dans 5 ml de diéthylèneglycoldiméthyléther; on ajoute 1,1 g de bioxyde de sélénium et on chauffe le mélange, en agitant, à 160°C. Après avoir ajouté une goutte d'eau, on maintient la température pendant une heure. On filtre le mélange à chaud et la 5-benzoyl-4-éthoxy-1H-pyra-

12 zolo[3,4-b]pyridine précipite lors du refroidissement. Après recristallisation dans le butanol on obtient 1 g (rendement de 77%) qui fond à 195-197°C.

(e) 5-Benzovl-4-(2-amino-butvl)-1H-pvrazolo [3.4-b] pvridine.

On chauffe à reflux 0.65 g (0.0025 mole) de 5-benzovl-4éthoxy-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine avec 1 ml de butylamine pendant 10 minutes. On refroidit le mélange et on ajoute 10 ml d'eau, La 5-benzoyl-4-(2-aminobutyl)-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine 10 précipite, on la filtre et on la recristallise dans le butanol; on obtient 1,1 g (rendement de 76%) qui fond à 175°C.

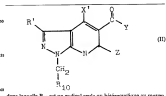
En procédant comme dans l'exemple indiqué dans la dernière colonne, on prépare les composés de formule IA suivants :

R	x	Y	P.f. °C	Procédé selon l'exemple
Н	-ОН	-	300°	4
н	$-NH_2$	$\overline{}$	280°	4
Н	HNC ₄ H ₉	$\overline{}$	212°	4
H ₃ C	HN-C ₄ H ₉	-ОН	245-250°	2
Н	HN-(H)	$-OC_2H_5$	224°	1
H ₃ C	-OH	$-OC_2H_5$	275°	2
Н	HNC₄H9 ÇH3	HN-C ₄ H ₉	227°	2
Н	-N-N=C H CH ₃	$-OC_2H_5$	285°	3
н	-N-N=C	−OC ₂ H ₅	270°	3

REVENDICATION

Procédé de préparation d'un composé de formule

dans laquelle R' et Z sont chacun un atome d'hydrogène ou un substituant, X' est un substituant et Y est un substituant, caractérisé en ce qu'on oxyde un composé de formule



dans laquelle R10 est un radical aryle ou hétérocyclique au moyen d'un oxyde métallique.

SOUS-REVENDICATIONS

 Procédé selon la revendication, caractérisé en ce que l'oxyde métallique est le bioxyde de sélénium.

- Procédé selon la revendication ou la sous-revendication 1. caractérisé en ce que, dans les formules I et II, X' est un substituant hydroxy, halogéno ou alcoxy en C_1 à C_7 .
- 3. Procédé sclon la revendication et la sous-revendication 2, caractérisé en ce que, dans la formule II, R10 est un radical aryle mono- ou bicarbocyclique.
- Procédé selon la revendication et la sous-revendication 2, caractérisé en ce que, dans la formule II, R₁₀ est un radical hétérocyclique ayant 5 ou 6 membres et contenant un ou deux atomes d'azote ou un atome de soufre ou un atome d'oxygène.
- Procédé selon la revendication, caractérisé en ce qu'on prépare un composé de formule

dans laquelle: R est un atome d'hydrogène, un radical phényle ou alcoyle en C1 à C7; X est un groupe hydroxyle, un atome d'halogène, de préférence chlore, un groupe alcoxy en C1 à C7 ou un groupe amino de formule

dans laquelle R1 et R2 sont chacun de l'hydrogène, un groupe alcoyle en C1 à C7, alcényleen C1 à C7, alcanoyle en C1 à C7, phényle éventuellement substitué, phényl-(alcoyle en C1 à C7)-di-(alcoyle en C1 à C7)-amino-(alcoyle en C1 à C7)-amino-(alcoyle en C1 à C7) ou phényl-(alcoyle en C1 à C7) être substitué; R1 et R2 pouvant également former avec l'atome d'azote un hétérocycle ayant 5 ou 6 membres, et Y est un groupe hydroxy, alcoxy en C1 à C7 ou phényle éventuellement substitué.

Procédé selon la revendication et la sous-revendication 5, pour la préparation d'un composé de formule

dans laquelle R a la signification donnée à la sous-revendication 5 et R9 est un groupe alcoxy en C1 à C7 ou phényle éventuellement

7. Procédé selon la revendication et une des sous-revendications 5 et 6, caractérisé en ce que, dans les formules II et X, R₁₀ 15 est un radical furyle.

8. Procédé selon la revendication et une des sous-revendications 5 et 6, caractérisé en ce que, dans les formules II et X, R10 est un radical pyridyle.

9. Procédé selon les sous-revendications 6 et 8, caractérisé en ²⁰ ce que, dans les formules X et Xa, R₉ est un radical alcoxy en C₁ à C7 et R est de l'hydrogène.

10. Procédé selon la sous-revendication 9, caractérisé en ce que Ro est un groupe éthoxy.

11. Procédé selon la revendication et la sous-revendication 5, pour la préparation d'un composé de formule

dans laquelle R a la signification donnée à la sous-revendication R₉ est un radical alcoxy en C₁ à C₇ ou phényle éventuellement substitué, et Q est un radical alcoyle en C1 à C7, caractérisé en ce qu'on chauffe un composé de formule

avec le bioxyde de sélénium.

12. Procédé selon la sous-revendication 11, caractérisé en ce que dans la formule XII R est un atome d'hydrogène et R₁₀ est un ss groupe furyle.

13. Procédé selon la sous-revendication 11, caractérisé en ce que, dans la formule XII, R est un atome d'hydrogène, R10 est un groupe furyle et Ro est un groupe phényle.

14. Procédé selon la sous-revendication 11, caractérisé en ce 60 que, dans la formule XII, R est un atome d'hydrogène, R₁₀ est un groupe furyle, Ro est un groupe phényle et le groupe alcoyle en C1 à C7 est un groupe éthyle.

15. Procédé selon la revendication, caractérisé en ce qu'on éthérifie le groupe -OH d'un composé obtenu portant ce groupe substitué, caractérisé en ce qu'on chauffe un composé de formule 65 en position 4, pour préparer un éther d'alcoyle en C1 à C7.